PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-041174

(43) Date of publication of application: 13.02.1998

(51)Int.CI.

H01F 41/02 C22C 38/00

H01F 1/08

(21)Application number: 08-209110

(71)Applicant : SUMITOMO SPECIAL METALS

CO LTD

(22)Date of filing:

19.07.1996

(72)Inventor: KANEKO YUJI

SASAGAWA YASUHIDE

(54) PRODUCTION OF R-FE-B BASED MAGNET HAVING LOW CONTENT OF O2 (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing an R-Fe-B based magnet containing O2 by 4000ppm or less and having excellent magnetic characteristics stably by protecting the material powder against oxidation and handling the material powder stably in the atmosphere.

SOLUTION: Fine powder for R-Fe-B based magnet is immersed into liquid N2 or liquid Ar so that the surface of the fine powder is coated with the liquid N2 or liquid Ar. The fine powder is then collected and contained immediately in a container filled with N2 gas or Ar gas containing specified concentration of o. where the fine powder is kept at normal temperature. The-liquid N2 or liquid Ar is evaporated from the surface of the fine powder and N2 gas or Ar gas is adsorbed to the surface thus producing stabilized fine powder. The fine powder is molded in a magnetic field or not in a magnetic field and subjected to sintering and aging thus producing a stabilized R-Fe-B based magnet containing O2 by 4000ppm or less and excellent in magnetic characteristics.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-41174

(43)公開日 平成10年(1998) 2月13日

(51) Int.Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
H01F 41/02			H01F 41	1/02 G	
C 2 2 C 38/00	303		C 2 2 C 38	8/00 3 0 3 D	
H 0 1 F 1/08			H01F 1	1/08 B	

審査請求 未請求 請求項の数2 FD (全 4 頁)

(21)出願番号	特願平8-209110	(71) 出願人 000183417
		住友特殊金属株式会社
(22)出廢日	平成8年(1996)7月19日	大阪府大阪市中央区北浜4丁目7番19号
		(72)発明者 金子 裕治
		大阪府三島郡島本町江川2丁目15一17 년
		友特殊金属株式会社山崎製作所内
		(72)発明者 笹川 泰英
		大阪府三島郡島本町江川2丁目15一17 住
		友特殊金属株式会社山崎製作所内
		(74)代理人 弁理士 押田 良久

(54) 【発明の名称】 低O 2含有R-Fe-B系磁石の製造方法

(57)【要約】

【課題】 R-Fe-B系磁石用原料粉末の酸化防止が可能で大気中で安定して取扱うことができ、含有O2が4000pm以下の磁石特性のすぐれたR-Fe-B系磁石を安定的に製造することが可能なR-Fe-B系磁石の製造方法の提供。

【解決手段】 R-Fe-B系磁石用の微粉末を、液体 N2または液体Ar中に浸漬して、前記微粉末表面に液体 N2または液体Arを被覆、回収した後、直ちに特定のO2濃度のN2ガスまたはArガスを充満した容器内に収容して、前記微粉末を常温にすることにより、前記微粉末表面に被覆した液体N2または液体Arは気化され、表面にN2ガスまたはArガスが吸着して安定化した微粉末が得られ、前記微粉末を磁場中あるいは磁場なしで成形後、焼結、時効処理することにより、O2含有量が4000pm以下の磁気特性がすぐれ且つ安定したR-Fe-B系磁石が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 R-Fe-B系磁石用原料粉末を微粉砕後、直ちに液体窒素または液体アルゴン中に浸漬し、回収後に前記粉末を室温にした後、成形、焼結、時効処理することを特徴とする低O2含有R-Fe-B系磁石の製造方法。

【請求項2】 R-Fe-B系磁石用原料粉末を微粉砕後、直ちに液体窒素または液体アルゴン中に浸漬し、回収後にO2濃度1%以下のN2ガスまたはArガス充填の容器中で前記微粉末を室温にした後、成形、焼結、時効処理することを特徴とする低O2含有R-Fe-B系磁石の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この発明は、O2含有の少ないR-Fe-B系磁石の製造方法に係り、特に含有O2が4000ppm以下のR-Fe-B系磁石を製造するため、R-Fe-B系磁石用原料粉末を微粉砕後、直ちに液体窒素(N2)または液体アルゴン(Ar)中に浸漬して、回収後に特定のO2濃度のN2ガスまたはArガ 20ス充填の容器内で前記微粉末を常温まで戻して、前記微粉末表面の液体窒素または液体アルゴンを気化して、微粉末表面にN2ガスまたはArガスを吸着させて安定化した微粉末を得、この微粉末を成形、焼結、時効処理して、すぐれた磁気特性の磁石を安定的に得る低O2含有R-Fe-B系磁石の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】一般にR-Fe-B系磁石用原料粉末は、鋳造後に粉砕を繰り返す鋳塊粉砕法、Ca還元による粉体を得るCa還元拡散法、あるいは合金溶湯を急冷ロールにて急冷して微細結晶を有する薄帯を得るストリップキャスティング法などによりR-Fe-B系合金を得て、これを粉砕することで原料粉末を得ていた。

【0003】前記種々の方法にて得られたR-Fe-B 系磁石用原料粉末は、化学的に非常に活性で、大気中に おいて急激に酸化して、磁気特性の劣化、バラツキを招 来したり、また急激な酸化により発熱するだけでなく、 発火して安全性の点でも問題があった。

【0004】そこで、得られたR-Fe-B系磁石用原料粉末は、N2、Ar等の不活性ガス中に長時間保管して安定化を計る方法が採用されていたが、量産的に問題があり、また前記粉末は吸湿性があるため、大気中の水分と反応しO2量が増加し、得られたR-Fe-B系磁石の磁気特性を劣化する問題があった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】最近、R-Fe-B系 磁石用原料粉末の酸化防止及び大気中で安定して取扱え るように、前記原料粉末を特定の分留点を有する鉱物油 または合成油に浸漬して、鉱物油または合成油を表面に 被覆した粉末を得て、前記粉末を成形、焼結、時効処理 50

して、低O2含有R-Fe-B系磁石を製造する方法が

号) されている。

【0006】前記製造方法においては、鉱物油または合成油を被覆した粉末を用いて磁石化することになり、鉱物油または合成油中に含有されるC、O2等が磁石内に残存しないように、原料粉末と鉱物油または合成油との混合粉末を遠心分離機等で分離したり、また成形体を焼結する際に付着した鉱物油または合成油を除去して、残留C量およびO2量を低減するため、特定の熱処理条件、にて昇温、炉冷する必要があり、作業の繁雑化、製造コストの上昇を招来する問題があった。

提案(特開平7-86069号、特開平7-90469

【0007】この発明は、R-Fe-B系磁石用原料粉末の酸化防止が可能で大気中で安定して取扱うことができ、含有O2が4000ppm以下の磁石特性のすぐれたR-Fe-B系磁石を安定的に製造することが可能な低O2含有R-Fe-B系磁石の製造方法の提供を目的としている。

[0008]

【課題を解決するための手段】発明者らは、R-Fe-B系磁石用原料粉末の酸化防止、且つ大気中で安定な原料粉末を得るため、種々検討した結果、公知のいずれかの製造方法で得られたR-Fe-B系磁石用の微粉末を、液体N2または液体Ar中に浸漬して、前記微粉末表面に液体N2または液体Arを被覆、回収した後、直ちに特定のO2濃度のN2ガスまたはArガスを充満した容器内に収容して、前記微粉末を常温にすることにより、前記微粉末表面に被覆した液体N2または液体Arは気化され、表面にN2ガスまたはArガスが吸着して安定化した微粉末が得られ、前記微粉末を磁場中あるいは磁場なしで成形後、焼結、時効処理することにより、O2含有量が4000pm以下の磁気特性がすぐれ且つ安定したR-Fe-B系磁石が得られることを知見し、この発明を完成した。

【0009】この発明は、R-Fe-B系磁石用原料粉末を微粉砕後、直ちに液体N2または液体Ar中に浸漬し、回収後に、例えば、O2濃度1%以下のN2ガスまたはArガス充填の容器内で前記微粉末を室温にした後、成形、焼結、時効処理することを特徴とする低O2含有R-Fe-B系磁石の製造方法である。

[0010]

【発明の実施の形態】この発明において、対象とするR - Fe - B系磁石用原料粉末は、公知の鋳塊粉砕法、C a 還元拡散法、ストリップキャスティング法などの公知の製造方法で得られた微粉末、また、ストリップキャスティング法により得られた粗粉砕粉を特定条件のジェットミル粉砕法、あるいはボールミル等の機械的粉砕法等により微粉砕して得られた微粉末など、いずれの製造方法によるものも利用できる。また、液体№ または液体Ar中に浸漬する粉末の平均粒度は0.1~10μmが

好ましく、 0.1μ m未満ではプレス成形性が悪くなり ヒビ不良等を引き起こすことになり、また 10μ mを越 えるとプレス成形後の成形体密度が低下するため好まし くなく、より好ましくは平均粒度 $2\sim4\mu$ mの微粉末で ある。

【0011】特に、原料粉末の製造方法としては、スト リップキャスティング法により得られた鋳片あるいは薄 片をH2吸蔵崩壊法により平均粒度10~500μmの 粗粉砕粉に粗粉砕した後、O2 2000pm以下の超 音速不活性ガス気流によりジェットミル粉砕する方法が 好ましい。ジェットミル粉砕時の超音速不活性ガス気流 中のO2量を2000ppm以下に限定した理由は、O2 量が2000ppmを超えると微粉砕時に微粉末が不活 性ガス中のO2と反応して酸化し、得られた微粉末のO2 含有量が4000ppmを超えるため、好ましくない。 【0012】この発明による製造方法を詳述すると、上 記のR-Fe-B系磁石用原料粉末を、液体N2中ある いは液体Ar中に60秒~100時間浸漬した後、液体 N2あるいは液体Arを気化させて、N2ガスまたはAr ガスとして放散させるか、あるいは前記微粉末を回収し て、O2濃度1%以下のN2ガスまたはArガスを充満す る容器に収容して、前記微粉末温度を常温にすると、微 粉末表面に被覆の液体N2または液体Arは気化して、 前記微粉末表面にはN2ガスまたはArガスが吸着した 状態となり安定化され、前記微粉末を磁場中成形後、焼 結、時効処理して、O2含有量4000ppm以下の磁 気特性のすぐれ、バラツキの少ないR-Fe-B系磁石 を得ることができる。

【0013】この発明において、R-Fe-B系磁石用原料微粉末を液体N2あるいは液体Ar中に浸漬する時間は60秒未満では微粉末が十分に冷却されずに液体N2または液体Arに浸漬されないままの状態で、微粉末の表面にN2ガスまたはArガスを吸着、安定化することができない。また、100時間を越えると、保管の状況によっては、液体N2または液体Ar中の不純物O2量が増加して、結果的に微粉末のO2量が増加したり、保管が困難となるため好ましくない。

【0014】この発明において、液体N2または液体Arを表面に被覆した原料微粉末を回収後に、O2濃度1%以下のN2ガスまたはArガスを充満する容器に収容して、昇温して室温にする理由は、微粉末表面に微粉末が液体N2または液体Arの低温状況において、O2との酸化反応を抑制しながら表面の安定化処理を行うことができるためである。また、浸漬被覆する液体N2または液体Arが気化して、微粉末表面にN2ガスまたはArガスが吸着することにより、微粉末と大気との接触が遮断され、酸化防止に極めて有効で安定性にすぐれている。

【0015】この発明において、R-Fe-B系磁石用 原料粉末の組成は以下の組成が好ましい。希土類元素R 50

は、組成の10原子%~30原子%を占めるが、Nd、Pr、Dy、Ho、Tbのうち少なくとも1種、あるいはさらに、La、Ce、Sm、Gd、Er、Eu、Tm、Yb、Lu、Yのうち少なくとも1種を含むものが好ましい。また、通常Rのうち1種をもって足りるが、実用上は2種以上の混合物(ミッシュメタル、ジジム等)を入手上の便宜等の理由により用いることができる。なお、このRは純希土類元素でなくてもよく、工業上入手可能な範囲で製造上不可避な不純物を含有するものでも差支えない。

【0016】Rは、R-Fe-B系永久磁石における必須元素であって、10原子%未満では結晶構造がα-鉄と同一構造の立方晶組織となるため、高磁気特性、特に高保磁力が得られず、30原子%を越えるとRリッチな非磁性相が多くなり、残留磁束密度(Br)が低下してすぐれた特性の永久磁石が得られない。よって、Rは10原子%~30原子%の範囲が望ましい。

【0017】Bは、上記系永久磁石における必須元素であって、2原子%未満では菱面体構造が主相となり高い保磁力(iHc)は得られず、28原子%を越えるとBリッチな非磁性相が多くなり、残留磁束密度(Br)が低下するため、すぐれた永久磁石が得られない。よって、Bは2原子%~28原子%の範囲が望ましい。

【0018】Feは、上記系永久磁石において必須元素であり、65原子%未満では残留磁束密度(Br)が低下し、80原子%を越えると高い保磁力が得られないので、Feは65原子%~80原子%の含有が望ましい。また、Feの一部をCoで置換することは、得られる磁石の磁気特性を損うことなく、温度特性を改善することができるが、Co置換量がFeの20%を越えると、逆に磁気特性が劣化するため好ましくない。Coの置換量がFeとCoの合計量で5原子%~15原子%の場合は、(Br)は置換しない場合に比較して増加するため、高磁束密度を得るために好ましい。

【0019】また、R、B、Feの他、工業的生産上不可避的不純物の存在を許容でき、例えば、Bの一部を4.0wt%以下のC、2.0wt%以下のP、2.0wt%以下のCuのうち少なくとも1種、合計量で2.0wt%以下で置換することにより、永久磁石の製造性改善、低価格化が可能である。【0020】さらに、A1、Ti、V、Cr、Mn、Bi、Nb、Ta、Mo、W、Sb、Ge、Sn、Zr、Ni、Si、Zn、Hf、のうち少なくとも1種は、RーFeーB系永久磁石に対してその保磁力、減磁曲線の角型性を改善あるいは製造性の改善、低価格化に効果があるため添加することができる。なお、添加量の上限は、磁石材料の(BH)maxを20MGOe以上とするには、(Br)が少なくとも9kG以上必要となるため、該条件を満す範囲が望ましい。

50 [0021]

【実施例】

実施例1

Nd13.28-B5.95-Fe80.67wt%組成のR-Fe-B系合金鋳塊をN2ガス中で1100℃に10時間の溶体化処理後、H2吸蔵崩壊法により平均粒度500μmに粗粉砕後、前記粗粉砕粉をO2450ppm含有の超音速N2気流にてジェットミル粉砕して、平均粒度3.5μmの微粉砕粉を得た。

【0022】その後、微粉砕粉を液体N2中に1時間浸 漬後、前記微粉末をO2濃度0.1%のN2ガス充満の容 器内に3時間保持して、前記微粉末を常温にした後、前 記微粉末を大気中(25℃×75%R・H)で600分 間放置した場合の粉末の最高到達温度を図1に表す。

【0023】前記微粉末を磁場強さ15kOe中で成形 圧1ton/cm²にて磁場成形後、1050℃に5時 間焼結後、580℃に2時間の時効処理を行ってR-F* *e-B系磁石を得た。得られた磁石のO2含有量、磁気 特性を表1に、減磁特性曲線を図2に表す。

【0024】比較例1

実施例 1 と同一組成の粗粉砕粉を O_2 4 5 0 p p m含有の超音速 N_2 気流にてジェットミル粉砕して、平均粒度 3 . 5 μ mの微粉末を得た。この微粉末を大気中に保管したところ、図 1 に示すごとく、3 0 秒で発火して、永久磁石にすることはできなかった。

【0025】比較例2

実施例1と同一組成の粗粉砕粉をO210000ppm 含有の超音速N2気流にてジェットミル粉砕して、平均 粒度3.5μmの微粉末にした後、実施例1と同一条件 にて永久磁石にした。得られた磁石のO2含有量、磁気 特性を表1に、減磁特性曲線を図2に表す。

[0026]

【表1】

	0 A-4-1		磁気特性		
	O ₂ 含有量 (ppm)	Br (kG)	iHc (kOe)	(BH)max (MGOe)	
実施例1	3800	14.4	11.0	49.7	
比較例2	5500	12.2	9.5	33.0	

[0027]

【発明の効果】この発明による低O2含有R-Fe-B系磁石の製造方法は、R-Fe-B系磁石用原料粉末を微粉砕後、直ちに液体窒素または液体アルゴン中に浸漬して、回収後に特定のO2濃度のN2ガスまたはArガス充填の容器内で前記微粉末を常温まで戻して、前記微粉末表面の液体窒素または液体アルゴンを気化させ、微粉末表面にN2ガスまたはArガスを吸着させて安定化した微粉末を得るもので、この微粉末を成形、焼結、時効

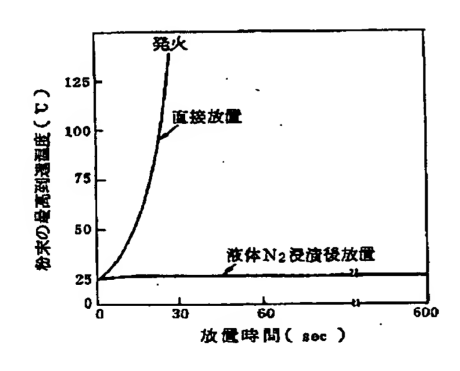
処理することにより、含有O2が4000ppm以下ですぐれた磁気特性の磁石を安定的に製造することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】放置時間と最高到達温度との関係を示すグラフである。

) 【図2】減磁特性曲線を示すグラフであり、一点鎖線が 実施例1、実線が比較例2を示す。

【図1】



【図2】

